(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出版公開番号

特開平9-208584

(43)公費日 平成9年(1997)8月12日

(51) int.Q.4	建筑记号	庁内整理書号	P I			1	技能表示部所
C07D 471/04	107		C07D 47	71/04	107	E	
A 6 1 K 31/445	ABF		A61K 3	ABF	ABF		
	ADA				ADA		
	AEM				AEM		
C 0 7 D 215/46			C 0 7 D 215/46				
			等主意术	未請求	新泉県の数10	OL	全 18 页
(21)出職者号	*************************************		(71)出版人	0001095	563		•
				ナルモ	HECAT		
(22)出版日	平成8年(1996) 1	月20日		東京都	外各区籍ヶ谷27	844	1号
			(72)発明者	雅妆 7	F -		
				神家川	见例上都中 井町	井ノロ	1500番地
				テルモ	転換社内		
			(72)発明者	石井(快		
				神家川	队起新上部中并 的	(井/口	1500番地
				テルモ	的企会社内		
			(72)発明者	田(:		
					足領上部中井町	井ノロ	1500番地
				テルモ	試会社内		
						*	美質に競く

(54) [党明の名称] アミド解導体、およびそれを含有する医薬整剤、および合成中間体

(57)【要約】

【展題】 就ヒスタミン効果及び軒敵球込満抑動効果を有 し、即時型及び遅発型のアレルギー反応を強く抑え、特 にアトビー性皮膚炎の治療に有効な新媒化合物を得る。 【解決手段】下記式で示される新規アミド誘導体、およ びそれを含有する医薬製剤、および新規アミド酵準体の 合成中関体。式中、Xは水素原子またはハロゲン原子を 示し、mは1から9の整数を、nは2から12の整数を 示す。 【化1】

* (化1)

【特許請求の範囲】

【幼文項1】下記式1で示されるアミド挑導体。

式」中、Xは水素原子またはハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【論文項2】論求項1に記載のアミド誘導体を含有する 灰遊製剤。

【請求項3】下記式川で示される合成中間体。 (化2)

$$X_i - (Gl^2) = -OOMI - (Gl^2) U - M - M$$
(II)

式II中、X'はハロゲン原子を表わし、mは1から9の 整数を、nは2から12の整数を示す。 【請求項4】下記式!!"で示される合成中間体。 [化3]

$$\prod_{\mathbf{H}^{2}C = \mathbf{CHCOM}^{\mathbf{H}^{-}}(\mathbf{CH}^{2})^{\mathbf{p}} = \mathbf{M}^{\mathbf{M}^{2}} \qquad (\mathbf{II}, \)$$

式川中、nは2から12の整数を示す。 【請求項5】下記式111で示される合成中間体。 (化4)

式III中、nは2から12の整数を示す。 【請求項6】下記式IVで示される合成中間体。 (化5)

(I)

式V中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐鏡 を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐額 を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12で ベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面換基 20 を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世 検基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素散 1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルボニル 基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン環 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面検基を有しても よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ間検禁を有してもよい芳香族環状イミドを形成す 30 る。nは2から12の整数を示す。

【謝求項8】下記式VIで示される合成中間体。 【化7】

式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 40 鎖を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ環境 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 置機基を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭素 キシ面機基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の事数を示す。 【請求項9】下記式711で示される合成中間体。 【化8】

領を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分岐 値を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~12 でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ電鉄 基を有してもよいフェニルアルカノイル基、炭素数1~ 12でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ 雷伽美を有してもよいフェノキシアルカノイル基、 炭素 表1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルポニル 基、炭素数1~8で分娩値を有してもよいハロアルコキ シカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン葉 よいフェニルアルコキシカルボニル基を示す。また、 R、R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト キシ世換基を有してもよい芳香族環状イミドを形成す る。nは2から12の書数を示す。 【請求項10】下記式VIIIで示される合成中間体。 【化9】

式VIII中、Rが水梁のとき、R'は、炭素数1~8で分 検鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素数1~8で分 岐鏡を有してもよいハロアルカノイル基、炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世 検薬を有してもよいフェニルアルカノイル基。 炭素数1 ~12でベンゼン原上ハロゲン、ニトロあるいはメトキ シ軍検蓋を有してもよいフェノキシアルカノイル基、炭 素数1~8で分岐値を有してもよいアルコキシカルポニ キシカルボニル基、あるいは炭素数1~12でベンゼン 環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面換基を有して もよいフェニルアルコキシカルポニル基を示す。また、 R. R'が一つになってハロゲン、ニトロあるいはメト

どの治療剤として有用な新規なアミド酵薬体、およびそ れを含有する医療関係、および合成中間体に関する。 [0002]

【催来の技術】アトビー性皮膚炎の治療には、健来より 基本的にステロイド剤の外用と柱ヒスタミン剤あるいは **抗アレルギー剤の内服が行われており、その他、減乏作** 療法、アレルゲン(ダニ・金物)除去療法、PUVA (ソラレンー長波長衛外継駆針) 療法、調査ワクチン管 法などが試みられている。しかし、いずれも決め手とな 式VII中、Rが水素のとき、R'は、炭素数1~8で分岐 10 るものではなく、特にステロイド外用制は、個化料は良 いが長期連役による皮膚の機器・毛細血管拡撃・端紅・ 銀度・基盤染性などの副作用が問題となっている。 最 近、アトピー性皮膚炎治療の方向はステロイドからサイ トカイン療法に向かいつつある(中川秀巳、臨床免疫、 27 [supple 16] 597~602, 1995, 小林祥 子ら、臨床免疫、27 [supple 16] 603-609。 1995)。アトビー性皮膚炎患者においては、Th1 ヘルパー細胞とTh2ヘルパー細胞のバランスの不均衡 すなわちTh 2個階層位の状態にあり、Th 2個階から 上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ面検査を有しても 20 のインターロイキンー4やインターロイキンー5などの サイトカインの産性増大の結果、好職或等の美産調整の 分化・増殖・浸漉を増強し炎症が激起されるという配が 有力となっている。 従って、Th 2個階級位を抑制する インターフェロンや免疫抑制剤などが能みられている が、まだ、効果や副作用の点で満足できる結果が得られ ていない。 【0003】一般に、感作されたヒトの皮膚に拉面を投

与すると投与直接と4~8時間後に最大となり24~4 8時間持載する皮膚反応が生じる。前者を順時間反応、 30 検索を選条型アレルギー反応と呼ぶ、特に選条型反応は 哺息を含むアレルギー疾患の病態と密接な関係があると 指摘されている。選売型反応のメカニズムは永らく不明 であったが、今日ではIgE-記測細胞が例与するI型 アレルギー反応における時間的に遅れた相、すなわち! ate phase reaction of the type I allergy TAD. T h2ヘルバー細胞・好難球が深く関わっていると考えら れるようになった(異沢元博、臨床免疫、27(5)。 564-574.1995). このように、アトピー性 皮膚炎は即時型と遅発型の両アレルギー反応が割与する ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいいロアルコ 40 疾患であり、遅発型反応の発症メカニズムも単一ではな いと考えられるため、単に配満細胞からのケミカルメデ ィエーター遊館阻害剤や拮抗剤、あるいは炎症細胞浸漉 抑制剤の単独使用では効果が不十分である。それゆえ、 アトビー性皮膚炎の治療には肥濃細胞から激酵するケミ

幾つか公知となっている。例えば、1-置換-1H-イ ミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン領として は、抗ウイルス剤である1ーイソプチルー1Hーイミダ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン(イミキモド) を始めとしていくつか知られている(欧州特許第145 340号、米国特許第4689338号、米国特許第4 698348号、米国特許第4929624号、欧州特 許第385630号、米国特許第5346905号 等)。しかしながら、それらには抗ヒスタミン作用及び 好職球浸潤砂糖作用は開示されていない。また、4-10 発明は以下の通りである。 (ジフェニルメトキシ) -1-ビベリジンアルカン酸類 は特徴平3-264562号に開示されているが、好酸 致浸透抑制作用は記載されていない。

*【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、十分 な抗ヒスタミン作用および好酸球浸透抑制作用を併せ持 ち、アトピー性皮膚炎における主としてヒスタミン関与 による即時型アレルギー反応と好酸球及びヒスタミン関 与の運発型アレルギー反応の両方の反応を抑える新規な 化合物およびそれを含有する医薬型剤を提供することに ħå.

100061

【課題を解決するための手段】上記の課題を解決する本

(1) 下記式「で示されるアミド携導体、およびその灰 薬的に許容しうる酸付加塩である。 [0007]

【化10】

【0008】式1中、Xは水素原子またはハロゲン原子 を表わし、mは1から9の要数を、nは2から12の容 数を示す。

【0009】(2)上記(1)に記載のアミド誘導体を 含有する医薬取削である。

【0010】(3)下記式!!で示される式!のアミド株 導体を合成するための合成中間体である。

[0011]

[0005]

【化11】

【0012】式II中、X'はハロゲン原子を表わし、m は1から9の整数を、nは2から12の整数を示す。 【0013】(4)下記式!! で示される式!のアミド族 導体を合成するための合成中間体である。

[0014]

【化121

*[0017] 【化13】

30 【0018】式III中、nは2から12の整数を示す。 【0019】(6)下記式!Vで示される式!のアミド族 準体を合成するための合成中間体である。 [0020]

【化14】

40 【0021】式IV中、nは2から12の整数を示す。 【0022】(7)下記式Vで示される式Iのアミド誘導 体を合成するための合成中間体である。 [0023] 【化15】

~8で分岐値を有してもよいアルカノイル基、炭素数1 ~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基、炭素 数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメ トキシ置機器を有してもよいフェニルアルカノイル基、 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ雷地基を有してもよいフェノキシアルカノイ ル基、炭素数1~8で分岐鎖を有してもよいアルコキシ カルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよりい ロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~12で ベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ電接基 10 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ を有してもよいフェニルアルコキシカルポニル基を示 t. tr. R. R'が一つになってハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ置機基を有してもよい芳香族環状イミド を形成する。nは2から12の整数を示す。

【0025】(8)下記式VIで示される式Iのアミド鉄 進出を合成するための合成中間体である。

[0026]

【化17】

R R' N- (CH_) n-NH

[4:16] RR'N-(CIL)

【0027】式VI中、Rが水素のとき、R'は、炭素数 1~8で分岐鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素敷 1~8で分岐順を有してもよいハロアルカノイル基、炭 素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいは メトキシ電機基を有してもよいフェニルアルカノイル 基、炭素数1~12でベンゼン電上ハロゲン、ニトロあ ノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコ キシカルボニル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよ いハロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ世 検基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を 示す。また、R、R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ置権基を有してもよい芳香族理状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。 【0028】(9)下記式VIIで示される式1のアミド族 導体を合成するための合成中間体である。 [0029]

R 素数1~12でベンゼン鍵上ハロゲン、ニトロあるいは

メトキシ世機基を有してもよいフェニルアルカノイル 基、影響数1~12でベンゼン電上ハロゲン、ニトロカ るいはメトキシ軍機器を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコ キシカルボニル基、炭素数1~8で分娩値を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ智 検基を有してもよいフェニルアルコキシカルボニル基を あるいはメトキシ面換基を有してもよい芳香族意状イミ ドを形成する。 nは2から12の整数を示す。

【0031】(10)下記式VIIIで示される式Iのアミ ド誘導体を合成するための合成中間体である。

[0032] 【化18】

20

R R' N- (CH_) n-(ME)

【0033】式VIII中、Rが水素のとき、R'は、厳素 数1~8で分娩鎖を有してもよいアルカノイル基、炭素 数1~8で分岐値を有してもよいハロアルカノイル基。 炭素数1~12でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるい はメトキシ面検基を有してもよいフェニルアルカノイル 差、炭素数1~12でベンゼン理上ハロゲン、ニトロあ るいはメトキシ電機基を有してもよいフェノキシアルカ ノイル基、炭素数1~8で分岐値を有してもよいアルコ るいはメトキシ置換基を有してもよいフェノキシアルカ 30 キシカルボニル基、炭素酸 1~8で分岐値を有してもよ いいロアルコキシカルボニル基、あるいは炭素数1~1 2でベンゼン環上ハロゲン、ニトロあるいはメトキシ置 模基を有してもよいフェニルアルコキシカルポニル基を 示す。また、R. R'が一つになってハロゲン、ニトロ あるいはメトキシ面換基を有してもよい芳香族環状イミ ドを形成する。nは2から12の整数を示す。 【0034】式V、式VI、式VIIにおけるR、R'はアミ ノ基の保護基であり、好適には、アセチル、プロピオニ ル、ピパロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニル、エ 40 トキシカルボニル、iso-ブトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル、ベンジルオキシカルボニル、フタ ルイミドなどが挙げられる。 【0035】式1の化合物の医薬的に許容しうる酸付加 塩としては、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸、

ミド酵帯体は、例えば以下のようにして製造することが T\$6.

X

【化19】 R F H- (CL) =-16

X I

【0038】 I程(1)において、出発物質である式IX 40%【0039】 I程(2)において、ニトロ基の運元は追 の2.4-ジクロロー3-ニトロキノリンは公知物質で あり、ガブリエルの方法 (Ches. Ber., 1918, 51, 1500) 等 によって合成することができる。また、式なのアルキレ ンジアミンのモノアミノ保護体も公知の方法 (Synth. Co

当な溶媒 (好ましくはアルコール) 中で、鉄粉ー塩酸あ るいは塩化すず(11)によって0℃から還流温度で行うこ とができる。また、パラジウムや白金触媒存在下水溝に よる接触還元によっても式VIIの化合物を得ることがで

11 ノ保護基の配保度反応は、保護基の種類に応じて適当な 反応条件を選択することができる。たとえば、保護基が tertープトキシカルボニル (Boc) の場合は適当な常 僅中トリフルオロ酢酸で、ベンジルオキシカルボニル (2)の場合は臭化水素一酢酸を選択することによって 式IVの化合物を得ることができる。 【0042】工程(5)において、適当な溶媒中ペンジ ルアミンと加熱するか、無溶媒で過剰のベンジルアミン と加熱することによって式Vの化合物を得ることができ ۵. 【0043】 工程(6)において、オートクレーブ(耐 圧制製ポンベ) 中で、アルコール溶媒中のアンモニアあ るいは漢アンモニア水と加熱して反応させることによっ て、式111の化合物を得ることができる。 【0044】工程(7)において、炭素担体上の水酸化 パラジウムとともにカルボン酸 (好ましくは、ギ酸) 中 で加熱することによって式川の化合物を得ることがで \$å. 【0045】 工程 (8) において、式!!!の化合物をハ ロアルカン酸とともに達当な潜媒(たとえば、N,N- 20 をトリエチルアミン5ml中、70℃に加熱して1時間度 ジメチルホルムアミド) 中、遺当な総合剤・機合方法 (たとえば、カルボジイミド、混合酸無水物法、酸クロ ライド法など) で集合させることによって式口の化合物 に導くことができる。また、ハロアルカン酸の代わり に、適当な脱離基(たとえば、メタンスルホニルオキ シ、pートルエンスルホニルオキシなど) で置換された アルカン酸を用いてもよい。 【0046】工程(9)において、式XIの化合物は公知 物であり、式口あるいは口'の化合物とともに適当な溶 葉(ペンゼン、トルエン、キシレン、N,N-ジメチル 30 【0052】1H-NMR(CDC1s) & (ppm):1. ホルムアミド、メタノール、エタノール、カープロパノ ール、イソプロパノールなど)中加熱することによって 式」の化合物を得ることができる。またこの時、適当な 塩基(たとえば、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム、 トリエチルアミンなど) を用いてもよい。 【0047】本発明の式「で示されるアミド論媒体及び その医薬的に許容される酸付加塩は、アトピー性皮膚炎 治療剤として経口及び非経口に哺乳動物に投与すること ができる。経口投与に用いる裏刺組成物の制形は、健 利、カアセル剤、飲剤、細粒剤、顆粒剤、懸濁剤、乳 刑、液剤、シロップなどが挙げられる。非疑口投与に用 いる利形は、注射剤、坐剤、吸入剤、点配剤、点鼻剤、 軟膏、クリーム、ローション、動付剤などが挙げられ る。いずれの刑形においても、実験の際に適当な医薬・

くは飲養、ローション、クリームなどの経皮を与のため の観測の形をとる。 【0049】式1の化合物及びその酸付加塩は、好酸酸 浸潤抑制作用及び拭ヒスタミン作用を示すことから、そ れらの作用が効果を及ぼす他の疾患、たとえばアレルギ 一件単心、と人家法、確定などに有用であることが示唆 žħå. [0050] 【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 10 闡明する。なお、実施例にて合成した化合物の分光学的 データは、『Rスペクトルは日本分光』R-810、1 H-NMRスペクトルは Varian Unity 400 MR Appara tus により固定した。 【0051】(実施例1) 4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロビ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2.4ージクロロー3ーニトロキノリン0.19g(0、 768mml) 及びN-(ベンジルオキシカルポニル)-1.3-プロパンジアミン0.16g(0.768mol) 押した。トリエチルアミンを減圧下警去した後、塩化メ チレンに溶解し、水洗、乾燥(MgSOs)後、溶媒を 減圧下管去した。発液をシリカゲルカラムクロマトグラ フィーに付し、nーヘキサン一番電エチル(2:1v/ v) 溶出面分により、4 - [3-(ベンジルオキシカル ポニルアミノ) プロピルアミノ] -2-クロロー3-ニ トロキノリン0.27g(0.651mol)を黄色粉末と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ ŏ. 79 (2H.m), 3.35 (4H.m), 5.02 (1 H,br), 5.18 (2H,s), 7.15 (1H,b r), 7.37 (5H.m), 7.57 (1H.t.J=8. O社), 7.73 (1H, t, J=7、8社), 7.90 (1H,d,J=8.4Hz), 8.21 (1H,d,J=8.(dio 【0053】(実施例2) 3-アミノー4-[3-(ベンジルオキシカルポニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 40 4-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピ

ルアミノ] -2-クロロー3-ニトロキノリン0.27

g (0.651mol)をメタノール10mlに解解し、濃

複数1ml及び銀鉛0.22g(0、390mol)を加え室

温で2時間撹拌した。反応液を飽和炭酸水素ナトリウム

13 (0.312mol)を徽黄色粉末として得た。このもの

の分光学的データは以下の通りである。 [0054] 1H-NMR (CDC (3) δ (ppg) : 1. 76 (2H.m), 3.30 (2H.m), 3.42 (2 H.q.J=6.3Hz), 4.21(2H,bs).4.44(1H.br), 4.92 (1H.br), 5.16 (2 H.s), 7.30-7.39 (5H.m), 7.46 (2 H.m), 7.89(2H,m)【0055】(実施例3) 1-[3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) プロピ 10 に潜解し1 N-水酸化ナトリウム水溶液 0.5mlを加え ル] -4-200-1H-イミダゾ[4,5-c]キノ リンの合成 3-アミノ-4-[3-(ベンジルオキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.12 g(0.312mol)にトリエチルオルトホルメート0. 52ml (3.12mol) を加え、100℃に加熱して3. 5時間撹拌した。反応液を減圧下湯槽して、1-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン0.12 g (0、304mol)を淡黄色固体として得た。このも 20 H,m), 2.57 (2H,t,J=6.6kz), 4.64 のの分光学的データは以下の遭りである。 [0056] H-NMR (CDC Is) δ (ppm): 2. 24 (2H.m), 3.36 (2H,q,J=6.4k), 4.67 (2H, t, J = 7.0kz), 4.95 (1H, b)r), 5.14 (2H,s), 7.31-7.39 (5H, m), 7.62(1H.t, J=7.8Hz), 7.71(1H, t, J = 7.8 Hz), 8.09 (1 H, s), 8.13(1H, d, J=8.4Hz), 8.21 (1H, d, J=8.4Hz) 【0057】(実施例4) 1-(3-アミノプロビル)-4-クロロ-1H-イミ ゲゾ [4.5-c]キノリン・酢酸塩の合成 1- [3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピ ル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リン0.12g(0.304mol)に臭化水素-酢酸[3 3%] 3回を加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液 を減圧下減縮し、発法に1N-水酸化ナトリウム水溶液 及び食塩水を加えクロロホルムで5回抽出した。乾燥 (NatSO4)後海媒を減圧下留去し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム-メ 40 【0062】 IR(KBr)cr!:3310.168 タノール-32%酢酸 (12:6:1v/v) 溶出面分に より、1-(3-アミノプロピル)-4-クロロー1H -イミダゾ [4,5-c]キノリン・酢酸塩60m(0. 187mml)を淡黄色固体として得た。このものの分光

14 (1H.s) 【0059】(実施例5) 1-(3-アミノプロピル)-1H-イミグゾ [4.5 -c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノプロビル)-4-クロロ-1H-イミ ダゾ [4,5-c]キノリン・酢酸塩60m(0.187 mol)を耐圧網製反応管に入れ、メタノール10ml及び 冷却下液体アンモニア5elを加え、150℃に加熱して 1 晩慣搾した。反応液を減圧下沸糖し、売油を少量の水 た、析出物を呼取しエタノールから再結晶して、1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5c] +/リン-4-アミン11m(0.0455mol) を淡黄色綿状結晶 (mp: 243~245℃ (分解)) として得た。このものの分光学的データは以下の通りで ħě. [0060] IR (KBr) cm⁻¹: 3320, 317 0.1650 1H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm): 1.93 (2 (2H, t, J=7.0kz), 6.55(2H, s), 7.26(1H,t,J=7.2Hz), 7.44(1H,t,J=7.4比), 7.62 (1H,d,J=8.0比), 8.12 (1H, d, J=8.0Hz), 8.19 (1H, s)【0061】(実施例6) 4-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロビ ルアミノ]-2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.59g(2. 4 1 mol)及びN-(tert-ブトキシカルポニル)-30 1.3-アロバンジアミン0.42g(2.41mol)を トリエチルアミン10sl中、70℃に加熱して1.5時 間撹拌した。減圧下トリエチルアミンを留去し、売油を 塩化メチレンに溶解し、水洗、乾燥(NazSO4)後減 圧下濃縮した。残渣をメタノールでトリチュレートして ア取し、4-[3-(tert-ブトキシカルポニルアミ ノ) プロビルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリ ン0.61g (1.60mol) を黄色結晶 (mp:159 ~161℃) として得た。このものの分光学的データは 以下の通りである。 0,1580

1H-NMR (CDC13) δ (ppm): 1.50 (9H,

s), 1.77 (2H,m), 3.27 (2H,q,J=6.

1hz), 3.36 (2H,q,J=6.0hz), 4.82

15 ミノ) プロビルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4 - [3 - (lert-ブトキシカルボニルアミノ) プロビ ルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.27 g (0.70mol)をエタノール7mlに溶解し、塩化す ず[II]・2水和物0.55g(2、45mol)を加え1 時間加熱道流した。冷却後反応液を2N-アンモニア水 にあけ、クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、 乾燥 (NatSO4) 後、減圧下溶媒を留去した。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキ アミノー4-「3-(tert-ブトキシカルボニルアミ ノ) プロピルアミノ] - 2-クロロキノリン0.15g (0.428mol)を変黄色結晶として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。 [0064] 1H-NMR (CDC 12) & (ppm) : 1. 49 (9H,s), 1.73 (2H,m), 3.29 (2 H, t, J=6.2Hz), 3.35 (2H, q, J=6.0H z), 4.28 (2H,bs), 4.60 (1H,br), 4.75 (1H,br), 7.44 (2H,m), 7.87 6版) 【0065】(実施例8) <u>1-[3-(tert-プトキシカルボニルアミノ) ア</u> ロビル] -4-200-1H-イミダゾ [4.5-c] キノリンの合成 3-アミノ-4-[3-(tert-ブトキシカルボニルア ミノ) プロピルアミノ] -2-クロロキノリン0.15 g(0.428mol)にトリエチルオルトホルメート0. 36ml (2.14mmol)を加えて、100℃で2時間さ らに80℃で1晩提作した。反応混合物を減圧下濃糖 30 リウム水溶液の.3mlを加え折出物を扩取して、1-し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(150:1~100: 1 v/v) 溶出面分により、1-「3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノ) プロピル] -4-クロロ-1H-イ ミゲゾ [4.5-c]キノリン0.14g(0.388m) 1) を白色粉末 (mp:155~156℃) として得 た。このものの分光学的データは以下の遭りである。 [0066] IR (KBr) car1: 3380, 168 0.1520 s), 2.22 (2H,m), 3.30 (2H,q,J=6. 4Hz), 4.68 (2H, t, J=7.2Hz), 4.7 (1 H,br), 7.66 (1H,t,J=7.6H2), 7.72 (1H, t, J=7.6Hz), 8.09(1H, s), 8.1

6 / 1 U 4 1-0 ALL 0 21 / 1 U 4 1-

16 ル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c]キノ リン50m(0.139mol) を塩化メチレン3mlに第 解し、トリフルオロ野社0.11al(1.39mol)を加 え室温で1日撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残強に 1 N-水酸化ナトリウム水精液 1 回及び全塩水を加え、 クロロホルムで5回抽出し、乾燥 (Nat SO4) 後端圧 下連絡した。現法をジエチルエーテル(塩化メチレンを 少量合む) でトリチュレートして折出物を呼取し、1-(3-アミノアロビル) -4-クロロー1H-イミダゾ サンー計載エチル (1:1v/v) 常出面分により、3- 10 [4,5-c]キノリン14mg(0.0536mol)を白 色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。 [0068] IR (KBr) car1: 3400, 159 0.1510 1H-NMR (CDC 12+CD2OD) δ (pon) : 2. 06(2H.m). 2.72(2H.t.J=6.8Hz). 2.98 (2H,br), 4.64 (2H,t,J=7.0H z), 7.57 (1H.t.J=7.6hz), 7.61 (1 H,t,J=7.6kz), 8.03(1Hs), 8.05(1H,d,J=7.6Hz), 7.94 (1H,d,J=7. 20 (1H,d,J=8.0Hz), 8.11 (1H,d,J=8.0胜) 【0069】(実施別10) 1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダグ [4.5 -c] キノリン-4-アミンの合成(その2) 1-(3-アミノアロビル)-4-クロロ-1H-イミ グゾ[4.5-c]キノリン14mx(0.0536mol) を耐圧側製反応管に入れ、メタノール5al及び合加下液 体アンモニア3elを加え、150℃に加熱して1晩撹拌 した。反応被を減圧下連続し、残渣に1N-水酸化ナト (3-アミノプロピル) -1H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミン8m(0.0331mol)を 得た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し t. 【0070】(実施例11) 4-ベンジルアミノー1-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノ) プロピル] ~1 H-イミダゾ [4. 5-c]キノリンの合成 1-[3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピ 1H-NMR (CDC1s) & (ppg): 1.47 (9H, 40ル]-4-クロロ-1H-イミダゾ [4.5-c]キノ リン30mg (0.0831mm)) にベンジルアミン1ml

> を加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過 別のペンジルアミンを留去し、1 N~複雑と食塩水を加

> え塩化メチレンで2回抽出した。有機相を触和影動水震

17 (0.0811mol)を白色粉末 (mp:171~17

2.5℃) として得た。このものの分光学的データは以 下の通りである。 [0071] IR (KBr) car1: 3330, 170 0.1590,1540 1H-NMR (CDC I3) δ (ppm): 1.46 (9H. s), 2.18 (2H,m), 3.25 (2H,m), 4. 57 (2H,t,J=7.0Hz), 4.64 (1H,b r), 4.95 (2H, d, J=5.2Hz), 6.05 (1H.br), 7.26-7.36 (4H.m), 7.4 7 (2H,d,J=7.6Hz), 7.51 (1H,t,J= 7.6Hz), 7.82 (1H,s), 7.92 (2H,t.J =8.0Hz) 【0072】(実施例12) 1-(3-アミノプロピル)-1H-イミグゾ [4.5 -c]キノリン-4-アミンの合成(その3) 4-ペンジルアミノ-1-[3-(tert-ブトキシ カルボニルアミノ) プロビル]-1H-イミグゾ[4, 5-c]キノリン30mg(0.0695mol)を手酸3m 」に連解し、水酸化パラジウムー炭素[20%]0.1g 20 分光学的データは以下の遭りである。 を加え1日加熱通流した。反応液をデ過し減圧下帯媒を 留去した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ーに付し、クロロホルムーメタノールー32%計数 (6:3:1v/v) 溶出面分より目的物の酢酸塩を得、 アルカリ処理で結晶を沪取し、1-(3-アミノプロピ ル) -1 H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア

【0073】(実施例13) 4-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリンの合成 2.4-ジクロロ-3-ニトロキノリン0.72g(2. 97mol)及びN-(tert-ブトキシカルボニル)-1.4-ジアミノブタン0.56g(2.97mol)をト リエチルアミン12ml中、70℃に加熱して1.5時間 撹拌した。減圧下滤縮し、残渣を塩化メチレンに溶解 し、水洗、乾燥 (MgSO4) 後、減圧下溶媒を留去し た。 残渣をn-ヘキサン-ジエチルエーテル(1:1v/ tープトキシカルボニルアミノ) プチルアミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.97g(2.46mol) を黄色粉末 (mp:125~126.5℃) として得

た。このものの分米学的データは以下の通りである。

ミン7 昭 (0.0290 mol)を微褐色粉末として得

た。このものの物性値は、実施例5の化合物と一致し

r), 7.52 (1H, t, J=7.7kz), 7.74 (1 H, t, J = 7.8 lb), 7.91 (1 H, d, J = 8.4 Hz), 8.11 (1H, d, J = 8.4 Hz) 【0075】(実施例14) 3-7ミノ-4-[4-(tert-ブトキシカルボニルア ミノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリンの合成 4-[4-(tert-プトキシカルポニルアミノ) ブチル アミノ] -2-クロロ-3-ニトロキノリン0.5g (1.27mol)をエタノール13mlに溶解し、塩化す 10 ず[11]・2水和物1.0g(4.43mm1)を加え1時 間加熱運流した。反応液を2N-アンモニア水にあけ、 クロロホルムで2回抽出し、洗浄(食塩水)、乾燥(N a2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。理達をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、ローヘキサン一酢 酸エチル(2:1v/v)溶出面分により目的物を集め、 消媒留去後ジエチルエーテルでトリチュレートして、3 ーアミノー4ー【4ー(tertープトキシカルボニルアミ ノ) ブチルアミノ] -2-クロロキノリン0.12g (0.329mol)を積色結晶として得た。このものの [0076] IR (KBr) car1: 3270, 168 0, 1540, 760 ¹H-NMR (CDC1₃) δ (ppm) : 1.44 (9H, s), 1.64(4H,m), 3.17(2H,q,J=6). OHz), 3.27 (2H, t, J=6.6Hz), 3.89 (1H,br), 4.15 (2H,bs), 4.59 (1 H.br), 7.47 (2H.m), 7.77 (1H.d.J =7.6Hz), 7.89(1H, d, J=7.2Hz) 【0077】(実施例15) 30 1-[4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチ

<u>ル] -4-クロロー1H-イミダゾ [4.5-c]キノ</u> リンの合成 3-アミノ-4-「4-(tert-ブトキシカルポニルア [5](0.384mol) にトリエチルオルトホルメート0.3 2ml (1.92mmol) を加え、100℃に加熱して1晩 撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメ タノール (150:1~100:1v/v) 溶出面分によ v) でトリチュレートしてア取し、4-[4-(ter 40 り、1-[4-(tert-ブトキシカルポニルアミノ) ブ チル] -4-クロロ-1H-イミダゾ [4,5-c]キ ノリン0.12g(0.321mml)を淡橙色粉末(m

p:148~150℃)として得た。このものの分光学

的データけり下の通りである

19 z), 8.02(1H,s), 8.13(1H,d,J=8. 4版), 8.21 (1H,d,J=8.2版) 【0079】(実施例16) 1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-<u>イミグ</u> ゾ[4,5-c]キノリンの合成 1-[4-(tert-プトキシカルポニルアミノ)プチ ル] -4-クロロ-1H-イミグゾ [4,5-c]キノ リン0.10g(0.267emol)を集化メチレン6mlに 業解し、トリフルオロ動催0.21al(2.67mol)を に1N-水酸化ナトリウム水溶液2al及び金塩水を加え てクロロホルムで5回抽出し、乾燥(NatSOi)後減 圧下連続した。残法をジエチルエーテル(塩化メチレン を少量合む)でトリチュレートして析出物を扩取し、1 - (4-アミノブチル) -4-クロロー1 H-イミダゾ [4,5-c]キノリン45㎏(0.164㎜)を装置 色鉛末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。 [0080] IR (KBr) car1: 3400, 295 0, 1670, 1520, 1360 1H-NMR (CDC 12) δ (ppm): 1.51 (2H, m). 1.96 (2H.m). 2.66 (2H.t.J=7. 2hz), 3.03 (2H,bs), 4.53 (2H,t,J =7.4½), 7.56 (1H,t,J=7.4½), 7.6 0(1H,t,J=7.5kz), 7.97(1H,s), 8.02(1H,d,J=6.4Hz), 8.04(1H,d,J=6.4比) 【0081】(実施例17) $1-(4-7)/7+\nu)-1H-4>97[4.5$ c]キノリン-4-アミンの合成 1-(4-アミノブチル)-4-クロロ-1H-イミダ ゾ[4,5-c]キノリン40m(0.146mml)を耐 圧開製反応管に入れ、メタノール8町及び倍却下液体ア ンモニア4mlを加え、150℃に加熱して1晩撹拌し た。反応液を減圧下油糖し、残渣を少量の水に溶解し、 1N-水酸化ナトリウム水溶液O.5mlを加えた。析出 物をデ取しエタノールから再結晶して、1-(4-アミ ノブチル) -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン14mg (0.0548mm)) を液管量色結晶 (mp:227~230.5℃(分解))として得た。 このものの分光学的データは以下の置りである。 [0082] IR (KBr) car1: 3340, 318 0, 1650, 1530, 1400

1H-NMR (DMSO-ds) δ (ppm):1.30 (2

20 【0083】(実施例18) 4-ベンジルアミノ-1-[4-(tert-ブトキシカル ポニルアミノ) ブチル] -1H-イミグゾ [4.5c]キ/リンの合成 1-[4-(tert-プトキシカルポニルアミノ)プチ ル] -4-クロロ-1H-イミグゾ [4,5-c] キノ リン70mg (0.187mol) にベンジルアミン2mlを 加え、150℃に加熱して3時間撹拌した。減圧下過剰 のペンジルアミンを留去し、1 N-塩酸及び食塩水を加 加え旅道で1時提押した。反応被を採圧下接続し、発法 10 え塩化メチレンで2回抽出した。有機層を他和影響水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、乾燥 (Na: SO4) 後、減 圧下帯域を個去した。現法をシリカゲルカラムクロマト グラフィーに付し、 クロロホルムーメタノール (15) 0:1v/v) 常出面分により、4-ベンジルアミノ-1 - [4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) ブチル] -1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン79m(0.1 77mol)を白色船末(mp:151~153,5℃) として得た。このものの分光学的データは以下の通りで ħå. 20 [0084] IR (KBr) car1: 3380, 331 0, 2930, 1680, 1595, 1540, 124 5.1160 1H-NMR (CDC12) δ (ppm) : 1.42 (9H. s), 1.58 (2H,m), 2.02 (2H,m), 3. 18(2H.m), 4.55(2H.t.J=7.4hz),4.55(1H,br), 4.95(2H,d,J=5.6H z), 6.03 (1H.t.J=5.6kz), 7.23-7. 36 (4H,m), 7.47 (2H,d,J=7.6hz), 7.51 (1H.t.J=7.8Hz) . 7.75 (1H.30 s), 7.90 (2H,d,J=8.0kz) 【0085】(実施例19) 1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4.5c] キノリン-4-アミンの合成 4-ペンジルアミノ-1-[4-(tert-プトキシカル ボニルアミノ) ブチル] -1 H-イミダゾ [4.5c]キノリン67ax(0.150amol)を年齢5alに存 解し、水酸化パラジウムー炭素 [20%] 0.15gを 加え2日間加熱湿流した。反応液を浐過し、減圧下溶媒 を個去した後残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ 40 一に付し、クロロホルムーメタノールー32%開催 (6:3:1v/v) 溶出面分より目的物の酢酸塩を得、 アルカリ処理して固体を呼取し、1-(4-アミノブチ

ル) -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア

ミン14mg (0.0548mmol)を散場色粉末として得

a) クロロ酢酸0.10g(1.1mol)及び1-(3 -アミノプロビル) -1H-イミダゾ [4.5~c]キ ノリン-4-アミン0.24g(1mol)をN,N-ジメ チルホルムアミド30alに整理し、1-(3-ジメチル アミノプロピル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩 (EDCI) 0.29g (1.5mol) を加えて電温で1 晩撹拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで1回。 クロロホルムーメタノール (10:1v/v) で3回抽出 した。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥 (Naz SO4) 後、減圧下溶媒を留去して、1-[3-[(クロロアセ 10 の分光学的データは以下の通りである。 チル) アミノ] プロピル] - 1 H-イミダゾ [4.5c]キノリン-4-アミンの粗生成物を得た。この化合 樹は不安定なため、精製せずに次の反応に用いた。 [0087]b) a)で得られた1-[3-[(クロ ロアセチル) アミノ] プロピル] -1 H-イミダゾ 「4.5-c]キノリン-4-アミンの程生成物をエタ ノール5mに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ) ピペ リジン・塩酸塩0.14g(0.472mol)及び炭酸水 素ナトリウム48mg (0.566moi)を加え、7時 間域熱道流した。不溶物をデ通して除き、デ液を減圧下 20 (1 H, d, J=8.4 kz), 7.92(1 H, s), 7.9 連絡した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、クロロホルムーメタノール(30:1~20: 1v/v) 溶出面分により、1-[3-[[4-(ジフェ ニルメトキシ) -1-ピペリジンアセチル] アミノ] ア ロピル] -1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4 - アミン20mg (0.0364mmol) を談費色非晶質と して得た。このものの分光学的データは以下の通りであ [0088] IR (KBr) cr1: 3320, 165 0, 1525, 1070, 700 1H-NMR (CDC13) & (ppa): 1.70 (2H. m), 1.86 (2H,m), 2.19 (2H,m), 2. 27 (2H, t, J=10.4Hz), 2.74 (2H. m), 2.98 (2H, s), 3.39 (2H, q, J=6, 5Hz), 3.45 (1H,m), 4.54 (2H,t,J= 7.0Hz), 5.49 (1H,s), 5.60 (2H,b) s), 7.21-7.36 (10H,m), 7.38 (1 H, t, J = 7.2Hz), 7.51(1H, t, J = 7.7Hz), 7.82 (1H,d,J=8.2kz), 7.89 (1 H.s), 7.90 (1H.d, J=8.0Hz) 【0089】(実施例21) 1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-1ミ グゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ [4,5

タノール (10:1v/v) で4回放出した。 有差層を含 塩水で洗浄し、乾燥(NaiSOi)後、減圧下療医を留 去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、クロロホルムーメタノール (8:1v/v) 排出面 分により目的物を集め、常福智去後少量のクロロホルム でトリチュレートして沪収し、1-[3-(アクリルア ミノ) プロピル] ~1 H-イミダゾ [4.5-c]キノ リンー4ーアミン0.14g(0.474mol)を置責色 粉末 (mp:173~175℃) として得た。 このもの [0090] IR (KBr) car1: 3330, 320 0. 1630, 1525 1H-NMR (CDC Is) δ (ppm): 2.25 (2H, m). 3.47 (2H,q,J=6.5Hz), 4.61 (2 H.t.J=7.0 E), 5.47 (2H.bs), 5.7(1H.br), 5.71 (1H.d.J=10.4Hz). 6.09 (1H, dd, J=16.8, 10.4Hz), 6.3 2(1H,d,J=16.8Hz), 7.33(1H,t,J=7.6Hz), 7.53 (1H, t, J=7.8Hz), 7.833 (1H,d,J=8.2bb) 【0091】(実施例22) 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンプロパノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[3-(アクリルアミノ)プロピル]-1H-イミ グゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン0.12g (0.406mol)をエタノール10alに溶解し、4-(ジフェニルメトキシ)ピペリジン・塩酸塩0、13g 30 (0.427moi)及び炭酸水素ナトリウム38mx(0. 447mml)を加え、1晩加熱環流した。不溶物を沪遏 して除き、沪液を連縮し、残渣をアルミナカラムクロマ トグラフィーに付した。クロロホルムーメタノール(4) 0:1v/v) 溶出面分により目的物を集め、溶媒管去後 エーテルでトリチュレートしてデ取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペリジンプロ パノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4, 5-c] キノリン-4-アミン75mg(0.133mm) 1) を微黄色粉末 (mp:178~182℃) として得 40 た。このものの分光学的データは以下の通りである。 [0092] IR (KBr) cm1: 3330, 320 0, 1640, 1530, 1080, 700

'H-NMR (CDC13) & (ppm): 1.61 (2H.

m), 1.84 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2.

<u>] - [4-(アクリルアミノ) ブチル] - 1H-イミグ</u>

1-(4-アミノブチル)-1H-イミダゾ [4.5-

ゾ[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成

【0093】(実施例23)

c] +/リン-4-アミン0.26g(1mol)をN,N -ジメチルホルムアミド30mに整備し、アクリル酸7 5 μ1 (1.1 mol) 及び1-(3-ジメチルアミノプロ ビル) -3-エチルカルボジイミド・塩酸塩0.298 (1.5mol)を加え電温で1晩撹拌した。反応液に水 を加え、グロロホルムで1回さらにクロロホルムーメタ 10 5.47 (1H,s), 7.21-7.35 (11H. ノール (10:1 v/v) で4回抽出した。有機層を食塩 水で洗浄し、乾燥 (Na2SO4) 後、減圧下溶媒を留去 した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付 し、クロロホルムーメタノール(10:1~8:11/ v) 潮出部分により、1 - [4-(アクリルアミノ) ブ チル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4-アミン90mg (0.291mmol) を淡黄色粉末 (mp:176~178℃) として得た。 このものの分 光学的データは以下の遭りである。 [0094] IR (KBr) car1: 3320, 320 0, 1640, 1530 1H-NMR (CDC1s) & (pps) : 1.65 (21i, m), 2.04(2H,m), 3.40(2H,q,J=6. 7hz), 4.58 (2H, t, J=7.2hz), 5.50 (2H,br), 5.52 (1H,br), 5.65 (1 H, d, J=10.2kz), 6.03 (1 H, dd, J=16. 8, 10.4 hz). 6.27 (1H, d, J = 17.0 H z), 7.33 (1H.t.J=7.6k), 7.53 (1 H, t, J=7.7hz), 7.83 (1H.s), 7.83 (1H,d,J=8.6社), 7.93(1H,d,J=8. 30 -1-ピペリジンプロパノイル] アミノ] プロピル] -4版) 【0095】(実験例24) 1-[4-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピベ リジンプロパノイル] アミノ] ブチル] ー1 Hーイミダ У[4.5-c]キノリン-4-アミンの合成 1-[4-(アクリルアミノ) ブチル]-1H-イミグ ゾ[4,5-c]キノリン-4-アミン85mg(0.27 5mol) をエタノール7mlに溶解し、4 - (ジフェニル メトキシ) ピペリジン・塩酸塩88mg (0.288mg) 1) 及び炭酸水素ナトリウム25mg (0.302mml)を 40 2.54 (2H, t, J=5.8hb), 2.72 (2H, 加え、1 晩加熱道流した。不溶物をデ通して除き、デ液 を逮捕し、残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに 付した。クロロホルムーメタノール (50:1v/v) 第 出面分により目的物を集め、溶媒留去後エーテルでトリ 4...し、して海豚) 1... 「1... 「「1... ハパー・

[0096] IR (KBr) cart: 3370, 310 0, 2950, 1640, 1530, 1090, 75 0.705 ¹H-NMR (CDC1₂) δ (ppq): 1.48-1.6 3 (4H.m), 1.77 (2H.m), 2.01 (4H. a), 2.30 (2H, t, J=6.0Hz), 2.44 (2 H,t,J=6.0 Hz), 2.63 (2H,m), 3.28 (2H, q, J=6.5Hz), 3.37(1H, m), 4.56 (2H.t.J=7.2hz), 5.42 (2H.bs), m), 7.51 (1H.t.J=7.7kz), 7.81 (1 H.s), 7.82 (1H,d,J=8.0lb), 7.92 (1H,d,J=8.0Hz), 8.58(1H,br)【0097】(実施例25) 1-[3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニル メトキシ] -1-ビベリジンプロバノイル] アミノ] ア ロビル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノリン-4 <u>ーアミンの合成</u> 1-[3-(アクリルアミノ) プロピル]-1H-イミ 20 ダゾ [4.5-c]キノリン-4-アミン50mg(0.1 69mol) をエタノール5mlに溶解し、4-[(4-ク ロロフェニル) フェニルメトキシ] ピペリジン・塩酸塩 60mg(0.178mml)及び炭酸水素ナトリウム16m g(0.186moi)を加えて1日加熱道流した。不得物 を評論した後、海媒を留去し、残渣をアルミナカラムク ロマトグラフィーに付した。 クロロホルムーメタノール (40:1v/v)溶出面分により目的物を集め、溶媒質 去後エーテルでトリチュレートしてデ取し、1-「3-[[4-[(4-クロロフェニル)フェニルメトキシ] 1 H-1257 [4.5-c] キノリン-4-アミン4 Oug (0.0669mol)を白色粉末 (mp:170~ 172.5℃) として得た。このものの分光学的データ は以下の通りである. [0098] IR (KBr) cm1: 3320, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1080 ¹H-NMR (CDCI₂) δ (ppa): 1.59 (2H, m), 1.81 (2H,m), 2.13 (2H,m), 2. 20(2H.m), 2.37(2H.t.J=6.0Hz), m), 3.37 (2H,q,J=6.4比), 3.40 (1 H,m), 4.59 (2H,t,J=7.0k), 5.43 (1H,s), 5.45 (2H,bs), 7.23-7.3

4(10H.m), 7.51(1H,t,J=7.6Hz),

7 02 / 111 4 1-0 48-1 7 01 / 111

25 ミンの合成 1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5 -c] +/リン-4-アミン0.24g(1mol)をN. Nージメチルホルムアミド30回に整菌し、4ークロロ 酪酸0.11al(1.1mol)及び1-(3-ジメチルア ミノアロビル) - 3-エチルカルボジイミド・塩酸塩 0.29g(1.5mol)を加え室温で1晩撹拌した。反 店流に食塩水を加え、酢酸エチルで3回抽出した。有機 層を食塩水で洗浄し、乾燥(NazSO4)後、減圧下溶

リン-4-アミン30mg (0.0867mol) を談掲色 粉末として得た。このものの分光学的データは以下の通 りである. [0100] IR (KBr) car1: 3330, 320 0.1650.1530 ¹H-NMR (DMSO-ds) δ (ppm): 1.91-2. 04(4H.m). 2.26(2H.t,J=7.4hz), 3.12 (2H,q,J=6.2hz), 3.64 (2H,t, 20 ロロホルムーメタノール (10:1v/v) で2回抽出し J=6.6Hz), 4.59(2H,t,J=6.8Hz), 6.

トレて沪収し、1-「3-(4-クロロルブタノイルア ミノ) プロピル] - 1 H - イミダゾ [4.5 - c] キノ

58 (2H,br), 7.26 (1H,t,J=7.4H z), 7.45(1H,t,J=7.8Hz), 7.62(1H,d,J=8.0Hz), 8.03(1H,d,J=7.6M

z), 8.05 (1H,br), 8.20 (1H,s) 【0101】(実施例27)

1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ピペ リジンブタノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミダ ゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

1-[3-(4-クロロルプタノイルアミノ) プロピ 30 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm): 1.62 (2 ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン25mg(0.0722mol)、4-(ジフェニルメ

トキシ) ピペリジン・塩酸塩44mg(0.144mol) 及び炭酸カリウム40xx(0.289mol)をN.N-ジ メチルホルムアミド3町中で、100℃に加熱して8時

間推拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで2回抽 出し、乾燥(Na2SO4)後、減圧下溶媒を留去した。

残渣をアルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロ ロホルムーメタノール (150:1~70:1v/v) 港

チュレートして、1-[3-[4-(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンブタノイル] アミノ] プロピ

ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミン1.5mg (0.026.0mmi) を白色粉末 (mp・1

1-[3-(5-クロロルペンタノイルアミノ) プロピ ルー・1 サーイミダグ [オ ちっこ] キノロシーオーア

19(2H,m), 2.29(2H,t,J=7.0Hz),

2.34 (2H, t, J=6.4hz), 2.69 (2H,

m), 3.35 (2H,q,J=6.5Hz), 3.40 (1 H,m); 4.58 (2H,t,J=7.0 \pm), 5.45

(2H.bs), 5.47 (1H.s), 7.19-7.3

4(11H.m), 7.51(1H.t.J=7.7Hz).

7.82(1H, t, J=8.4Hz), 7.92(1H, t)

s). 7.93 (1H.d.J=8.2hz)

【0103】(実施例28)

世を留去した。 残渣をエーテルさらに水でトリチュレー 10 1-[3-(5-クロロルベンタノイルアミノ) プロピ ル] -1H-イミダゾ [4,5-c] キノリン-4-ア ミンの合成

> 1-(3-アミノアロビル)-1H-イミダゾ [4.5 -c] +/リン-4-アミン0.32g(1.33mol) をN,Nージメチルホルムアミド4 Dalに整層し、5-

クロロ古草酸0.15ml(1.46mol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル) -3-エチルカルポジイミド

塩酸塩0.38g(1.99mol)を加え室温で1晩橙 押した。反応液に水を加え、酢酸エチルで2回さらにク

た。有機層を食塩水で洗浄し、乾燥 (Na2SO4) 後、

将棋を減圧下留去した。現法をエーテルでトリチュレー トして沪収し、1-[3-(5-クロロルペンタノイル

アミノ) プロビル] -1H-イミダゾ [4.5-c]キ ノリンー4~アミン0.16g(0.445mol)を巡視

色粉末として得た。このものの分光学的データは以下の 通りである。

[0104] IR (KBr) cr1:3470, 329 0, 1650, 1525, 1395

H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H,t,J=

7.0½). 2.12 (2H,t,J=7.4½), 3.12

(2H, q, J=6.3Hz), 3.62 (2H, t, J=6.2hz), 4.59 (2H.t.J=6.9hz), 6.61

(2H, bs), 7.26 (1H, t, J=7.6Hz), 7.

45 (1H,t,J=7.8Hz), 7.63 (1H,d,J=

8.4hz), 7.98 (1H,br), 8.04 (1H,d, J=8.2Hz), 8.21 (1H,s)

【0105】(実施例29)

出画分により目的物を集め、溶媒留去検エーテルでトリ 40 1-[3-[[4-(ジフェニルメトキシ)-1-ヒペ<u>リジンペンタノイル] アミノ] プロピル] -1H-イミ</u>

グゾ [4,5-c]キノリン-4-アミンの合成

クロロホルム-メタノール (100:1~70:1v/ v) 浦出画分により目的物を集め、海媒管去後エーテル でトリチュレートして沪取し、1-【3-【【4-(ジ フェニルメトキシ) -1-ピペリジンペンタノイル] ア・ ミノ] プロピル] -1H-イミダゾ [4,5-c]キノ リン-4-アミン20mg (0.0338mmol) を白色粉 末(mp:152~154℃)として得た。このものの 分光学的データは以下の通りである. [0106] 1R (KBr) car1: 3330, 320 0, 2940, 1640, 1530, 1070, 700 10 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピ 1H-NMR (CDC (3) δ (ppm): 1.50 (2H, m), 1.64 (2H,m),1.69 (2H,m), 1.84 (2H.m), 2.08 (2H.m), 2.19 (2H. m), 2.20(2H, t, J=7.4kz), 2.30(2H.t, J=7.2Hz), 2.70 (2H,m), 3.36 (2H,q,J=6.5Rz), 3.41(1H,m), 4.57 (2H.t.J=7.0粒), 5.45 (2H,bs), 5.49 (1H,s), 5.94 (1H.t.J=5.8H z), 7.21-7.37 (11H,m), 7.52 (1H. t, J=7.7kb), 7.83 (1H,d,J=8.4kb), 20 により目的物を集め、潜航智法後エーテルでトリチェレ 7.90 (1H,s), 7.92 (1H,d,J=8.4比) 【0107】(実施例30) 1-[3-(6-プロモヘキサノイルアミノ)プロピ ル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-ア ミンの合成 1-(3-アミノプロピル)-1H-イミダゾ[4.5] -c] +/リン-4-アミン0.24g(1mol) &N, N-ジメチルホルムアミド30mlに製造し、6-プロモ カプロン酸0.21g(1.1mol)及び1-(3-ジメ **ナルアミノプロビル)−3−エチルカルボジイミド・塩 30 m), 1.48(2H,m), 1.63(2H,m), 1.** 職塩0.29g(1.5mol)を加え、室温で1乗撹拌し た。反応液に食塩水を加え酢酸エチルで2回抽出し、乾 燥(Na:SOs)後、減圧下溶媒を留去した。発法をエ ーテルさらに水でトリチュレートして戸取し、1-[3 - (6-プロモヘキサノイルアミノ) プロピル] -1H ーイミグゾ [4,5-c]キノリンー4-アミン50mg (0.120mol)を灰白色粉末として得た。このもの の分光学的データは以下の通りである。 [0108] IR (KBr) car1: 3330, 320 0, 1540, 1540, 1395 'H-NMR (DMSO-ds) δ (ppg): 1.36 (2 H,m), 1.52 (2H,m), 1.70 (2H,m), 2.00 (2H.m), 2.10 (2H.t.J=7.0H z), 3.11(2H,m), 3.60(2H,t,J=6, *

*8版), 4.59 (2H, t, J=7.0版), 6.56 (2H,bs), 7.25(1H,t,J=7.4版), 7. 44 (1H.t.J=7.4社), 7.62 (1H.d.J= 7.8kz), 7.95 (1H,br), 8.03 (1H,d, J = 7.4 Hz), 8.20 (1H.s) 【0109】(実施例31) 1 - [3 - [_4 - (ジフェニルメトキシ) - 1 - ピペ リジンヘキサノイル] アミノ] アロビル] -1 H-イミ ゲゾ [4.5-c] キノリン-4-アミンの合成 ル]-1H-イミダゾ [4.5-c]キノリン-4-ア ミン45mg(0.108mol)、4~(ジフェニルメト キシ) ピペリジン・塩酸塩65g (0.215mo!) 及 び炭酸カリウム59mg (0.430mmol)をN, Nージメ チルホルムアミド3ml中、100℃に加熱して8時間板 拝した。反応液に水を加えクロロホルムで2両抽出し、 乾燥(NatSO)後、減圧下溶媒を留去した。現液を アルミナカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホル ムーメタノール (150:1~70:1v/v) 満出画分 ートして扩取し、1-[3-[[4-(ジフェニルメト キシ) -1-ピペリジンヘキサノイル] アミノ] プロピ ル] -1H-イミダゾ [4.5-c] キノリン-4-ア ミン28mg (0.0462mmol)を微黄色粉末 (mp: 151~155℃) として得た。このものの分光学的デ ータは以下の通りである。 [0110] IR (KBr) car1: 3330, 294 0, 1630, 1540, 1070, 700 1H-NMR (CDC 13) δ (ppg): 1.31 (2H, 70 (2H,m), 1.86 (2H,m), 2.07 (2 H,m), 2.17 (2H,t,J=7.6Hz), 2.20 (2H.m), 2.27 (2H.t.J=7.6kz), 2.7 1(2H,m), 3.37(2H,q,J=6.5Hz), 3.42 (1H,m), 4.57 (2H,t,J=6.8kz), 5.45 (2H, bs), 5.50 (1H, s), 5.62 (1H, t, J=6.0Hz), 7.21-7.37 (11H,m), 7.53 (1H, t, J=7.7Hz), 7.83 (1 H.d.J=8.4k), 7.90 (1H.s), 7.93 40 (1H,d,J=8.2Hz) 【0111】(実施例32) 製剤:本発明の化合物を含有する軟膏を以下の方法によ

り貢献した。

#謝解した。これにミリスチン酸イソプロピル(IP M) 0.4gを加えた後、別に加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン7.4gを加え、撹拌しながら室温 冷却した。

【0113】(比較例1)

2%イミキモド軟膏の作成

80℃に加熱したイソステアリン酸5gに米国特許49 88815に記載の方法で合成したイミキモド0.5g を加え機件溶解した。これに、加熱溶解(80℃)して おいた白色ワセリン19.5gを加え、撹拌しながら室 10 温冷却した。

【0114】(比較例2)

古真験ベタメタゾンの外用剤

0.12%リンデロンV軟膏 (シオノギ製薬) をそのま 主使用した。

【0115】(実施例33)

抗ヒスタミン作用

(1) 試験方法

体重300-600gの進性、Hartley系モルモ ット(購入先:ハムリー)を使用した。試験方法はT. 20 (株)より購入し1週間の職化期間の後に実験に供し lshiib (Naunyn-Schmiedeberg's Arch. Pharmaco 1..332,219-223,1986) により報告された方法を一部変 更したものを用いた。モルモットを放血致死させた後、 甲状軟骨から気管支分岐部までの気管を輸出し栄養液で 満たされたシャーレに移す。気管周囲の組織をていねい に取り除いた技、輸状軟骨にそって第2~3㎜の横切切 片を切り出し、その中の2片から気管循葉本を作成し た。標本は37℃に加温した栄養液(Krebs bicarbonat e液: NaCl 118.1 ml, CaCl: 2.5 ml, K all, NaHCO₃ 25 all, glucose 11.1 all, p H: 7.65) を満たした10mlマグヌス容器中に懸奪 し、95%O1、5%CO1の混合ガスを通気した。標本 の初期負荷を1gとし、その等尺性張力変化を張力トラ ンスデューサー (NEC San-ei,Type 45196A) 及び歪 圧力アンプ (NEC Sar-ei, Type 1236) を介してイン ク書レクチコーダー (RIKADENKI R-50) 上に記録した。 【0116】 標本は1時間 incubation してからヒスタ ミン(10-6M)を投与して収縮反応を得た。これを数 た。被験化合物を20分間前処置し、被験化合物投与前 後のヒスタミンの収縮高から抑制率を求めた。

【0117】ヒスタミン二塩酸塩は生理食塩水に、イミ

キエド(1ーイソブチルー1Hーイミダゾ「4 5-

30

験化合物の温度(I Cse値)を以下の表1に示す。実施 例22、24、27、29及び31の化合物はジフェン ヒドラミンと同様にヒスタミン収縮を強く抑制した。

[01179] 【表1】

表1					
被職化合物	就ヒスタミン作用(1 Cas)				
イミキモド	>10-4M				
運輸ジフェンヒドラミン	1.5×10 ⁻⁷ M				
実施何22	3.4×10 ⁻⁹ M				
突旋何24	4. 0×10 'M				
実施例27	1.9×10-7M				
実施例29	3. 4×10 °M				
実施例31	2.2×10-1M				

【0120】(実施例34)

皮膚好酸或浸透抑郁作用

(1) 試験方法

動物は4週齢のBalb/cマウス(雄)を日本クレア

【0121】のゲニ抗原液の調整

0.9%塩化ナトリウム水溶液20mlにヤケヒョウヒダ ... (Dermitophagoidespteronyssimus: International B iologicals, Inc.; Lot. No. 14679) 1 gを動し、30ml のホモジナイズボットに移し、氷冷下、4000~45 0.0mmでホモジナイズした(顕微値下でホモジナイズ 溶液を観察し、ゲニの原形をとどめない程度までホモジ ナイズした)。ホモジナイズした溶液を50mlの遮沈管 HaPO(1,2m, KC14.6m, MgSO(1,0 30 に移し、電温で3500pmで5分間違を行い、上膛を 別の運沈管に移した(溶液A)。この操作を2回繰り返 すことによって、溶液B、溶液Cを得た。精製水(RO 水)で十分洗浄した透析膜 (三光鉱薬(鉄): Seaaless C ellulose Tubinng) に、溶液A、B、Cをそれぞれ封入 し、4℃で0.9%塩化ナトリウム水溶液に対して一 晩、透析を行った。透析終了後、溶液A、B、Cのタン パク質量をタンパク定量キット (Protein assay Reagen

t BCA Kit: PIERCE, Inc.) で測定し、各々の溶液を50 Oμg/alのタンパク濃度になるように、0.9%塩化ナ 回縁り返し、標本の反応が安定になったのち実験に供し 40 トリウム水溶液で調製した。これらの3溶液を混合して

15回のポリアロビレンチューブに10回ずつ分注し、 ダニ抗原溶液とした。この溶液は使用時まで-80℃で

「ハークク」の成件あれば好記

複結保存した。

ナトリウム水溶液で200μs/slのタンパク濃度に興要 したダニ抗原溶液を背部皮内にマイジェクター (テルモ 計劃)を用いて5041投与することによって行った。 【0124】 ②皮膚回収及び病理基本の観察 煮配48時間後に製権配任によりマウスを展費し背部の 皮膚を剥ぎ取り、マーキングした部分を中心に1ca四方 に皮膚を切断した。 回収した皮膚は10%中性ホルマリ ン観紙液 (コーニングの15回達法管使用) に入れ1日 以上室温に放置して固定した。固定した皮膚は、常法に (切り出しは体軸に対し垂直方向に皮膚サンアルの中央 と頭側2回上方の2カ所で行った)。基本の概察は光学 顕微鏡 (400倍)で、1切片1cm当たりの好能球数を 計画した。薬剤(被験化合物)による抑制率は以下の式 から算出した。

【0125】抑制率(%)=((基材投与群の好酸球数 - 抽動化合物性与群の紅動球数) / 基材投与群の紅動球 数) } ×100

【0126】 C名被敵家物の調要

実施例32の方法により作襲した。

【0127】四家物投与方法

经皮投与(密封包带法: Occlusive dressing technique *

* (ODT))

マウスをエーテル解除して背部中央を電気パリカンで皮 層を傷つけないように除毛した。背部中央の遊記施所に あたる部分にあらかじめ油性マジックで印を付けた。裏 剤(被離化合物)の塗布は、背部の印をつけた部分を中 心に前投与では3cm四方に、変配後は変記部分を中心に 2cm四方に値布した。さらに、値布面を覆うようにラッ プチの分割機件テープ (Johnson & Johnson MEDICAL IN C: エラスコチン) で固定した。対照群は基材のみを始 したがってパラフィン切片作成後、ルナ染色を施した 10 布した。投与量は一匹当たり50mgとし、投与スケジュ ールは以下のように惹起前日より3日間途投した。 【0128】菊紀前日→菱起日(葱紀直後)→菱起翌日 (計3面)

【0129】(2)結果 2%イミキモド歌青、実施例化合物の2%歌青、0.1 2%古草酸ベタメタゾン飲膏の各種酸薬物のダニ蜜紀マ ウス皮膚好能を浸漉反応に対する抑制効果を表2.3に 示す。実施例の化合物の多くは好散球浸漉を吉草塾ベタ メタゾン飲香と同等以上に抑制した。

20 [0130] 【表2】

景与黑色	713	野職業款(個/四)	74F(1)
非媒作協会	Г		
PEE	8	0.33±0.33	-
基作動物			
7二重 图			
差付款管	5	519. 8±129. 96	-
2%イミキモド歌音	_	154.0± 33.22	70.37
突進例220化金物(2%软膏)	5	237.6± 51.76	54. 29
0.12%吉本酸ペクメクソン軟管	5	281,6± 50,64	49, 67

[0131]

₩ ₩【表3】

#3				
投与推销	PH	好酸苯胺(個/ca)	即制率(X)	
非基作動物				
非理定 (std)	2	12.00±8.00	-	
BATON	T			
7=BE				
多材軟膏 (cont)	7	371.42± 71.03	-	
実施例220化合物(2%軟膏)	5	217. 40± 88. 51	41.46	
英雄男240化合物(2分款青)	5	61. 80± 11. 84	IL.N	
実施例270化合物(2分枚幣)	5	235. 60± 97. 18	36,56	
宝物機クリのかる物 (ク化物体)	E	969 MA 07 75	0.09	

【0】33】**D**感作及び激起

感作及び惹起は渾田らの方法に準じて行った(アレルギ -. 43(8)、p1099.1994)、すなわち、卵白アルブ ミン (OVA) 1μgと水酸化アルミニウムゲル (alun) 4 wを含む生理食塩液250×1を整腔内投与して感作し た。さらに、2週間後に同様の方法で追加感作を行っ た。惹起は2回目の感作10日後にエーテル解析下に5 ияOVA (20µ1) を耳に皮内注射した。 惹起におい ては、注射の影響を除くためOVAの代わりに生理食塩 液のみを投与する群を設けた。

【0134】 ②2相性耳浮腫反応の測定

OVAで査記すると1時間と24時間後にピークとなる 耳洋層反応が生じるので、このときの耳の厚みをダイア ルシックネスゲージを用いて測定し、これらの厚みに対 する薬物と被験化合物の効果を検討した。

【0135】四家物投与方法

薬物及び被験化合物は1%カルボキシメチルセルロース (CMC)に無滅し、並起24時間前と2時間前に経口 あるいは動物内に投与した。 速度コントロール群には1 %CMCのみを投与した。そして以下の式より事列(被 20 タミン効果及び好酸球浸潤抑制効果により、即時型及び 験化合物)により抑制率を算出した。

【0136】抑制率(%)={(OVA惹起期物投与群 の耳の厄み-牛合茶記迹域や与群の耳の厄み)/OVA

34

並記消載投与群の耳の厚み-生合並記消載投与群の耳の 瓜み)) × 100

【0137】(2) 結果

表4に示す通り、実施例22の化合物は32m/kgの経 口よるいは一個時内投与で団味型及び存発型の百坪量反応 を同用量のイミキモドよりも強く抑制した。

[0138] (表4)

10

#4

技与展验	技与量	FI.	排制率 (%)		
			即時型	132	
イミキモド	lâng/kg iy	4	0	16.4	
実施例22	ites/kg ip	4	91.8	100.0	
	Bing/kg po	5	28.6	41.4	
デキサメタゾン	1 mg/kg po	4	23.8	64.4	

[0139]

【発明の効果】上述した通り、本発明により新規なアミ ド誘導体が得られる。本発明のアミド誘導体は、 拉ヒス 運発型のアレルギー反応を強く抑え、特にアトピー作皮 慮者の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 飯屋 貴夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内

ANSWER 1 OF 1 CAPLUS COPYRIGHT 2000 ACS

AN 1997:542873 CAPLUS

DN 127:248129

TI Preparation of imidazo[4,5-c]quinoline-containing amides and their intermediates and pharmaceuticals for atopic dermatitis

IN Nanba, Ryoichi; Ishii, Takeo; Nishida, Hitoshi; Iizuka, Takao

PA Terumo Corp., Japan

SO Jpn. Kokai Tokkyo Koho, 18 pp. CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

FAN.CNT 1

PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE 19960129 <--PI JP 09208584 A2 19970812 JP 1996-13113

OS MARPAT 127:248129

GI

AB Title compds. I (X = H, halo; m = 1-9; n = 2-12), which show eosinophil infiltration inhibition and antihistaminic activity, are prepd. Eight types of intermediates for I are also claimed. An EtOH soln, contg. 0.12 g 1-[3-(acrylamino)propyl]-1H-imidazo[4,5-c]quinoline-4-amine (prepn. given), 0.13 g 4-(diphenylmethoxy)piperidine.HCl, and NaHCO3 was refluxed overnight to give 75 mg I (X = H, m = 2, n = 3), which in vitro inhibited histamine-induced contraction of tracheal muscle of guinea pig with IC50 of 3.4 .times. 10-7 M. vs. 1.5 .times. 10-7 M. for diphenhydramine.HCl. An ointment contg. I was formulated,